(19)日本国特許庁(JP)

(12)特 許 公 報 (B2)

(11)特許番号

第2840795号

(45)発行日 平成10年(1998)12月24日

(24)登録日 平成10年(1998)10月23日

(51) Int. Cl. 6

識別記号

A61K 38/16

ABL

FΙ

A61K 37/14

ABL

請求項の数5 (全3頁)

最終頁に続く

(21)出願番号	特願平3-517447	(73)特許権者	99999999
			参天製薬株式会社
(86)(22)出願日	平成3年(1991)11月8日		大阪府大阪市東淀川区下新庄3丁目9番
			19号
(86)国際出願番号	PCT/JP91/01539	(72)発明者	三田 四郎
(87)国際公開番号	WO92/08477		兵庫県芦屋市東山町7丁目26番304号
(87)国際公開日	平成4年(1992)5月29日	(72)発明者	疋田 光史
審査請求日	平成8年(1996)1月25日		大阪府高槻市北大樋町15番 1 -417
(31)優先権主張番号	特願平2-308036	(72)発明者	デグレ・ミシェル・フランソワ
(32)優先日	平 2 (1990)11月13日		フランス国セーン・アフリック(12400)
(33)優先権主張国	日本(JP)		・リュ・デ・タンデ 2 番地
		(74)代理人	弁理士 岸本 瑛之助 (外3名)
		審査官	田村 聖子
		I .	

(54) 【発明の名称】角膜障害治療剤

1

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼを有効成分として含む角膜障害治療剤。

【請求項2】ラクトフェリンを有効成分として含む角膜 障害治療剤。

【請求項3】ラクトパーオキシダーゼを有効成分として 含む角膜障害治療剤。

【請求項4】該有効成分を点眼剤の形態で含む請求の範囲1~3の内いずれか1の角膜障害治療剤。

【請求項5】該有効成分の濃度が0.01~3.0%(重量/ 重量)の範囲にある請求の範囲4による角膜障害治療 剤。

【発明の詳細な説明】

技術分野

本発明はラクトフェリンおよび/またはラクトパーオ

2

キシダーゼを有効成分として含む角膜障害治療剤に関する。

背景技術

ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼはヒトや牛などの乳や涙液に含まれている蛋白質であり、これらが抗菌作用やリンパ球の増殖作用などの薬理作用を有することは知られている(特開平2-48534号公報参照)。

しかしながら、これら化合物の眼科領域についての報 10 告はほとんどなされていない。

本発明者等はラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼの新しい薬理作用を見つけ、眼科領域へ応用することを種々検討した結果、これらの化合物が優れた角膜 実質細胞増殖促進作用を有し、角膜障害治療剤として有用であることを見い出した。

THIS PACE BLANK (USFID)

THIS PAGE BLANK (USPTO)



発明の開示

本発明は、ラクトフェリンおよび/またはラクトパー オキシダーゼを有効成分として含む角膜障害治療剤を提 供するものである。

ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼは通常 ヒトや牛などの動物の分泌物たとえば乳や涙液から得ら れる。したがって、これらは安全性の点では全く問題な い。

本発明者等はラクトフェリンおよびラクトパーオキシ ダーゼの新しい薬理作用を見出すべき研究し、眼科領域 10 についての応用を鋭意検討した結果、これらの化合物が 優れた角膜実質細胞増殖促進作用を有し、角膜障害治療 剤となることを見い出した。

ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼが角膜 実質細胞に対し増殖促進効果があるかどうかを調べるため、in vitroでのウサギ培養角膜実質細胞に対する作用 とin vivoでのアルカリバーン角膜炎に対する作用を調べた。

詳細なデータは薬理試験の項で示すが、ラクトフェリ 10 個のウサギ角膜実質細胞を、5 容量%の牛胎仔血ンおよびラクトパーオキシダーゼは有意に角膜実質細胞 20 清を含有させたTC-199培養液 (GIBCO社製) に浮遊させの増殖を促進した。 これを96ウェル平底カルチャープレート中でラクトフェ

この結果はラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼが角膜潰瘍、角膜炎、眼手術等により引き起こされる各種の角膜障害に対する治療剤として有用なものであることを示している。

ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダー ゼは経口投与、非経口投与のいずれでも投与することが できるが点眼剤として投与することが好ましい。

本発明の角膜障害治療剤においては、ラクトフェリン およびラクトパーオキシダーゼをそれぞれ単独に用いて 30 も、またはこれらを併用してもよい。

ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼの投与量は症状や年齢、剤型等によって決められるが、点眼剤の例でいえば0.01~3.0%(重量/重量)の 濃度が好ましい。

ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼの製剤化は公知の方法を用いて行なわれる。たとえば点眼剤はラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼに必要に応じて等張化剤、緩衝剤、防腐剤、pH 調整剤等の通常用いられる添加剤を加えて調製すれば良 40 い。

発明を実施するための最良の形態

以下に処方の例をいくつか示す。

処方例

処方1 (100ml中)

ラクトフェリン

0.5g

塩化ナトリウム

0.9g

滅菌精製水

適量

処方2 (100ml中)

ラクトパーオキシダーゼ 0.5g

塩化ナトリウム

0.9g

4

滅菌精製水

適量

処方3 (100ml中)

ラクトフェリン

0. 25g 0. 25g

ラクトパーオキシダーゼ 塩化ナトリウム

0.9g 適量

滅菌精製水

æen

薬理試験

ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼが角膜 実質細胞に対し増殖促進効果があるかどうかを調べるた め、in vitroでのウサギ培養角膜実質細胞に対する作用 とin vivoでのアルカリバーン角膜炎に対する作用を調 べた。

1) ウサギ培養角膜実質細胞に対する作用

ウサギ培養角膜実質細胞を用い、3Hーチミジンの細胞 内への取り込み量を指標としてラクトフェリンおよびラ クトパーオキシダーゼの増殖促進効果を調べた。

(実験方法)

10⁴ 個のウサギ角膜実質細胞を、5 容量%の牛胎仔血 情を含有させたTC-199培養液(GIBCO社製)に浮遊させ これを96ウェル平底カルチャープレート中でラクトフェ リンもしくはラクトパーオキシダーゼとともに炭酸ガス インキュベーター中でCO₂ 5%で37℃で24時間培養し た。その後、³Hーチミジン(AMERSHAM社製)を添加し、 さらに37℃で24時間培養を行なった後、細胞中に取り込 まれた³Hーチミジンの放射活性を液体シンチレーション カウンターを用いて測定した。

(結果)

得られた結果を表1に示す。

表1:培養角膜実質細胞の増殖に対 するラクトフェリンおよびラ クトパーオキシダーゼの効果

薬物	*Hーチミジン の取り込み量 (×10*dpm)	増殖促 進率 (%)
コントロール	13, 16	-
ラクトフェリ 30 μg/ml	25.98	97.4
100 μg/πl	35,41	169, 1
300 μg/mi	38,78	194.7
1000 µ g/ml	42.37	222.0
ラクトパーオ 30 μg/ml キシダーゼ 100/	19,05	44.8
100 μg/ml	23,87	81.4
300 µg/ml	26, 53	101.6
1000 μ g/ml	26,57	101,9

表 1 からわかるように、ラクトフェリンおよびラクト パーオキシダーゼは濃度依存的に角膜実質細胞の増殖を 有意に促進した。

2) アルカリバーン角膜炎に対する作用

50 in vivoでの効果を確認するため、ウサギでのアルカ

THIS PAGE BLANK (CEL...

- -

.

表

リバーン角膜炎に対するラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼの効果を調べた。

(実験方法)

1Nの水酸化ナトリウム水溶液に浸した円形ロ紙(直径5mm)を1.5分間ウサギの角膜上に置き、角膜炎を惹起せしめ、生理食塩液にて洗浄を行なった。角膜炎悲起直後から1時間間隔で1日10回、生理食塩液に溶解した0.5重量%のラクトフェリンまたはラクトパーオキシダーゼ点眼剤を点眼した。13日間連続して点眼した後、角膜実質細胞の病理組織学的検査を行なった。

なお、コントロールとして生理食塩液を点眼した。 (結果)

下記のスコア表に従って評価を下した。

スコア表

0点	角膜の実質細胞の再生が全く見られない
0.5点	角膜の実質細胞の再生が極く軽度のもの
1点	角膜の実質細胞の再生が軽度のもの
2点	角膜の実質細胞の再生が中等度のもの
3点	角膜の実質細胞の再生が高度のもの

得られた結果を表 2 に示した。なお、各々のスコアは 8 眼のスコアの合計で表した。

		_
		2
		L

薬物	スコア
コントロール	9.5点
ラクトフェリン	12.5点
ラクトパーオキシダーゼ	16.0点

10 この結果は、in vivo試験においてラクトフェリンま たはラクトパーオキシダーゼが角膜実質細胞の再生を有 意に促進していることを明らかに示している。

産業上の利用可能性

本発明は、ラクトフェリンおよび/またはラクトパー オキシダーゼを有効成分として含む優れた角膜障害治療 剤を提供するものである。

フロントページの続き

(58)調査した分野(Int. Cl.⁶, DB名)

A61K 38/40
CA (STN)
REGISTRY (STN)
MEDLINE (STN)

TIS PAGE BLANK (ISTO)

:







11 Publication number:

0 579 830 A1

12

EUROPEAN PATENT APPLICATION published in accordance with Art. 158(3) EPC

(21) Application number: 91919156.9

(1) Int. Cl.5: **A61K** 37/14, A61K 37/50

2 Date of filing: 08.11.91

International application number: PCT/JP91/01539

International publication number:
 WO 92/08477 (29.05.92 92/12)

Priority: 13.11.90 JP 308036/90

43 Date of publication of application: 26.01.94 Bulletin 94/04

Designated Contracting States:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

② Applicant: SANTEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.
9-19, 3-Chome, Shimoshinjo
Higashiyodogawa-ku Osaka 533(JP)
Applicant: BIO SERAE LABORATOIRES SA
2, rue des Tendes
F-12400 Saint Affrique(FR)

Inventor: MITA, Shiro, 26-304,
 Higashiyamacho 7-chome
 Ashiya-shi
 Hyogo 659(JP)

Inventor: HIKIDA, Mitsushi, 15-1-417,

Kitaouchicho Takatsuki-shi Osaka 569(JP)

Inventor: DEGRE, Michel, François

2, rue des Tendes F-12400 St Afrique(FR)

Representative: Peaucelle, Chantal et al Cabinet Armengaud Aine 3, avenue Bugeaud F-75116 Paris (FR)

(SA) THERAPEUTIC AGENT FOR CORNEAL LESION.

A therapeutic agent for corneal lesion, containing lactoferrin and/or lactoperoxidase as the active ingredient. Lactoferrin and lactoperoxidase are proteins contained in the milk and tear of man, bovine, etc., and having an antibacterial activity and a pharmacological activity such as promotion of the growth of lymphocites. However they have been scarcely applied to the ophthalmological field. The invention is based on the finding that they have a new pharmacological activity applicable to this field and are useful as a therapeutic agent for comeal lesion, because they have an excellent activity of promoting the growth of corneal parenchymal cells.

TECHNICAL FIELD

This invention relates to therapeutic agents for corneal disorders, which contain lactoferrin and/or lactoperoxidase as (an) active ingredient(s).

BACKGROUND ART

5

15

20

30

Lactoferrin and lactoperoxidase are proteins existing in milk or tears of human being, bovine, etc. and are known to have pharmacological effects such as antibacterial effect and proliferating effect of lymphocytes. (Japanese Unexamined Patent Publication 48534/1990, etc.)

However, there are few reports on their pharmacological effects in ophthalmology.

Therefore, the inventors studied to find new pharmacological effects of lactoferrin and lactoperoxidase and to apply them in ophthalmological field. As the result, the inventors found that these compounds have stimulative effects on proliferation of corneal keratocytes and are useful for a treatment of corneal disorders.

DISCLOSURE OF THE INVENTION

This invention provides therapeutic agents for corneal disorders, which contain lactoferrin and/or lactoperoxidase as (an) active ingredient(s).

Lactoferrin and lactoperoxidase can be obtained generally from secretions, for example, milk and tears, of human being or animals such as bovine. There is, therefore, no problem with safety of these.

The inventors studied to find new pharmacological effects of lactoferrin and lactoperoxidase and to apply them in ophthalmological field. As the result, the inventors found that these compounds have stimulative effects on proliferation of corneal keratocytes and are useful for a treatment of corneal disorders.

To examine the stimulative effects of lactoferrin and lactoperoxidase on proliferation of corneal keratocytes, the inventors tested these compounds using cultured rabbit corneal keratocytes in vitro and rabbit corneal alkali burn injury model in vivo.

As shown in the pharmacological test in detail, lactoferrin and lactoperoxidase significantly stimulated the proliferation of keratocytes.

The results indicate that lactoferrin and lactoperoxidase are useful for a treatment of various corneal disorders such as corneal injury caused by ulceration, inflammation or ophthalmological surgery, etc.

Lactoferrin and/or lactoperoxidase can be administered orally or parenterally, but the preferable dosage form is eye drops.

For the purpose of this invention, lactoferrin or lactoperoxidase is administered alone or they are administered together.

The dosage of lactoferrin and/or lactoperoxidase is adjusted depending on symptom, age, dosage form, etc. In case of eye drops, the concentration (W/W) of lactoferrin and/orlactoperoxidase is 0.01 - 3.0% preferably.

Pharmaceutical preparations of lactoferrin and/or lactoperoxidase can be prepared by the known methods. In eye drops of lactoferrin and/or lactoperoxidase, usual excipient(s) such as isotonic agents, buffer, preservatives or pH adjusting agents can be combined.

BEST MODE FOR CARRYING OUT THE INVENTION

Examples of formulations are shown below.

(FORMULATION EXAMPLES)

_	•	•
:	ı	1
•	۰	•

formulation 1		
lactoferrin sodium chloride sterile purified water	0.5 g 0.9 g q.s.	
total	100 ml	

EP 0 579 830 A1

formulation 2	
lactoperoxidase sodium chloride sterile purified water	0.5 g 0.9 g q.s.
total	100 ml

formulation 3		
lactoferrin	0.25g	
lactoperoxidase	0.25g	
sodium chloride	0.9 g	
sterile purified water	q.s.	
total	100 ml	

20 (PHARMACOLOGICAL TEST)

5

10

15

25

30

40

45

To examine the stimulative effects of lactoferrin and lactoperoxidase on proliferation of corneal keratocytes, the inventors tested these compounds using cultured rabbit corneal keratocytes in vitro and rabbit corneal alkali burn injury model in vivo.

1. Effect on cultured rabbit corneal keratocytes

Using cultured rabbit corneal keratocytes, the stimulative effects of lactoferrin and lactoperoxidase were examined by counting uptake of ³H-thymidine into keratocytes.

(Experimental Method)

Cultured rabbait corneal keratocytes (1×10^4 cells) were suspended in TC-199 medium (produced by GIBCO) containing 5 vol. % fetal calf serum. The keratocytes were cultured in a well of 96-well flat bottom culture plate with lactoferrin or lactoperoxidase at 37° C with 5% CO₂ in a CO₂ incubator. After 24 hr, the reaction mixture was plussed with 3 H-thymidine (produced by AMERSHAM) and cultured at 37° C for 24 hr. The proliferation of keratocytes were measured by liquid scintillation counter by counting radio activity of 3 H-thymidine uptake to keratocytes.

5**0**

(Result)

5

The results were shown in Table 1.

Table 1

	Samples		³ H-thymidine uptake (x10 ⁴ dpm)	stimulation(%)
Γ	Control		13.16	-
Γ	Lactoferrin	30 μg/ml	25.98	97.4
-		100 μg/ml	35.41	169.1
		300 μg/ml	38.78	194.7
		1000 μg/ml	42.37	222.0
Γ	Lactoperoxidase	30 μg/ml	19.05	44.8
		100 μg/ml	23.87	81.4
		300 µg/ml	26.53	101.6
		1000 μg/ml	26.57	101.9

As shown in Table 1, lactoferrin and lactoperoxidase significantly stimulated the proliferation of keratocytes in a dose-dependent manner.

2. Effect on corneal alkali burn injury

To confirm the effects of lactoferrin and lacotperoxidase in vivo, the inventors examined the effects of the compounds on rabbit corneal alkali burn injury.

30 (Experimental Method)

Filter disc (diameter: 5 mm) soaked in 1N NaOH was placed on the rabbit cornea for 1.5 minutes to elicit inflammation, and the cornea was washed with physiological saline. Just after the elicitation of inflammation, 0.5 wt. % eye drops of lactoferrin or lactoperoxidase dissolved in physiological saline was instilled 10 times per day at one hour intervals. After the continuous treatment for 13 days, the corneal keratocytes were examined histopathologicaly. As the control, physiological saline was instilled.

(result)

The evaluation was made according to the following score table.

Score Table		
0	No regenearation was observed.	
0.5	Very slight regeneration was observed.	
1.0	Slight regeneration was observed.	
2.0	Moderate regeneration was observed.	
3.0	Great regenereation was observed.	

The results were shown in Table 2, in which each score was represented by total scores of eight eyes.

55

45

EP 0 579 830 A1

Table 2

test compound	score
control	9.5
lactoferrin	12.5
lactoperoxidase	16.0

The results proves that lactoferrin and lactoperoxidase significantly accelerate the regeneration of corneal keratocytes in vivo test.

INDUSTRIAL APPLICABILITY

This invention provides excellent therapeutic agents for corneal disorders, which contain lactoferrin and/or lactoperoxidase as (an) active ingredient(s).

Claims

5

- 20 A therapeutic agent for corneal disorders, which contains lactoferrin and lactoperoxidase as active ingredients.
 - 2. A therapeutic agent for corneal disorders, which contains lactoferrin as an active ingredient.
- 3. A therapeutic agent for corneal disorders, which contains lactoperoxidase as an active ingredient.
 - 4. A therapeutic agent for corneal disorders according to any one of claims 1, 2 and 3, wherein said therapeutic agent is in the form of eye drops and contains said active ingredient(s).
- 5. A therapeutic agent for corneal disorders as defined in claim 4, wherein concentration of said active ingredient ranges form 0.01 to 3.0 (W/W) %.
 - 6. A method of treatment for corneal disorders, which comprises administering lactoferrin and lactoperoxidase as active ingredients.
- A method of treatment for corneal disorders, which comprises administering lactoferrin as an active ingredient.
- 8. A method of treatment for corneal disorders, which comprises administering lactoperoxidase as an active ingredient.
 - 9. A method of treatment for corneal disorders according to any one of claims 6, 7 and 8, wherein said active ingredient(s) is (are) instilled into eyes.
- 10. A method of treatment for corneal disorders, which comprises instilling eye drops containing lactoferrin and/or lactoperoxidase of which concentration ranges from 0.01 to 3.0 (W/W) %.
 - 11. Use of lactoferrin and/or lactoperoxidase as (a) therapeutic agent(s) for comeal disorders.

50

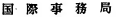
INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP91/01539

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 4													
-	_	ional Pate	mt Classi	fication (IPC) or to	both Natio	onal Ci	essification e	nd IPC				i
Int	. c1 ⁵	A6:	1K37/	14,	50							•	
II. FIELDS	BEARC	HED											
					Minimum	Documen	tation	Searched 7					
Classification	n System					•	Classifi	cation Symbo	łs				
IPC A61K37/14, 50													
Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched *													
IB. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT '													
Category *							oprist	, of the relevi	nt cases	Den 12	Relevant	to Claim	No. 13
Y.	Biochimica et Biophysica Acta, 1-11 Vol. 715, No. 1, (1982), p. 116-120												
Y	Feb		y 19,	199	(Soc.			Cera	S.A.),	·	1-11	
*Special categories of cited documents: 19 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority ctaim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified?" "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search February 3, 1992 (03. 02. 92) International Searching Authority "Inter document published after the international filing date on understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents is combined with one or more other such documents and combined with one or more other such documents. Such combined with one or more other such documents are document member of the same patent family IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search February 3, 1992 (03. 02. 92) International Searching Authority Signature of Authorized Officer											cited to inition in cannot retive an in cannot ocument ts, such art		
_	anese			ffic	:e		~~						
1					-		1						



世界知的所有権機関





特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(11) 国際公開番号 WO 92/08477 (51) 国際特許分類 5 A61K 37/14, 37/50 A1 (43) 国際公開日 1992年5月29日(29.05.1992) POT/JP91/01539 (74) 代理人 (21) 国際出願番号 1991年11月8日(08.11.91) 弁理士 岸本项之助,外(KISHIMOTO, Einosuke et al.) (22)国際出願日 〒542 大阪府大阪市中央区西心斎橋1丁目13番18号 イナバビル6階 Osaka, (JP) (30) 優先権データ 1990年11月13日(13.11.90) 特顯平2/308036 (81) 指定国 AT(欧州特許),BE(欧州特許),CH(欧州特許),DE(欧州特許), (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許), GB(欧州特許). 参天奴案株式会社 GR(欧州特許),IT(欧州特許),JP, LU(欧州特許), (SANTEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒533 大阪府大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19号 Osaka, (JP) NL(欧州特許), SE(欧州特許), US. ピオ・セレ・ラポラトワール・エス・ア 国際調査報告書 (BIO SERAE LABORATOIRES S. A.)[FR/FR] 添付公開書類 セーン・アフリック(12400)・リュ・デ・タンデ2番地 St Affrique, (FR) (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人(米国についてのみ) 三田四郎(MITA, Shire)[JP/JP] 〒659 兵庫県芦屋市東山町7丁目26番304号 Hyogo, (JP) 疋田光史(HIKIDA, Mitsushi)[JP/JP] 〒569 大阪府高槻市北大樋町15番1-417 Osaka, (JP) デグレ・ミシェル・フランソワ (DEGRE, Michel Francois) (FR/FR) セーン・アフリック(12400)・リュ・デ・タンデ2番地 St Affrique, (FR)

- (54) Title: THERAPEUTIC AGENT FOR CORNEAL LESION
- (54) 発明の名称 角膜障害治療剤
- (57) Abstract

A therapeutic agent for corneal lesion, containing lactoferrin and/or lactoperoxidase as the active ingredient. Lactoferrin and lactoperoxidase are proteins contained in the milk and tear of man, bovine, etc., and having an antibacterial activity and a pharmacological activity such as promotion of the growth of lymphocites. However they have been scarcely applied to the ophthalmological field. The invention is based on the finding that they have a new pharmacological activity applicable to this field and are useful as a therapeutic agent for corneal lesion, because they have an excellent activity of promoting the growth of corneal parenchymal cells.

本発明はラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシ ダーゼを有効成分として含む角膜障害治療剤に関する。

ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼはヒトや牛などの乳や涙液に含まれている蛋白質であり、これらが抗菌作用やリンパ球の増殖作用などの薬理作用を有することは知られているが、これら化合物の眼科領域についての報告はほとんどなされていない。

本発明は、ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼの新しい薬理作用を見つけ、眼科領域への応用研究の結果、これらの化合物が優れた角膜実質細胞増殖促進作用を有し、 角膜障害治療剤として有用であることを見い出して、完成されたものである。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出版のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストリア BB バルイードラリス BE ベルギーファ BF ブルガン BF ブルナン BR ブラウンル CA カナン CF 中央アプ CH コーメーク CH スコイストシン CM チェーロバキア DE ドイン ES ス・イン PT イン PT イン PT インラス GT インラス GT インカンン GT イギリン フカボニア ス GR ギバイ サンカリー JT JP 日朝鮮民国 シュー 大P 朝鮮民国 シュー JR J リレリウェン ル MC エスタクコ カル MC モマダカル MG マイデカスル

ML マリ MN モーリンパー MR モーリウイ NL オラーウケ NO ノー・ファー PL ボーディード RO ルーディード SD スーウェンド SE スーカーディード SE オーディード TD チャーゴ US 米国 ٠ķ

^{*}SUの指定はロシア連邦の指定としての効力を有する。しかし、その指定が旧ソヴィエト連邦のロシア連邦以外の他の国で効力を有するかは不明である。

-1-

明細書

角膜障害治療剤

5

技術分野

本発明はラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシ ダーゼを有効成分として含む角膜障害治療剤に関する。

背景技術

ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼはヒトや牛 10 などの乳や涙液に含まれている蛋白質であり、これらが抗菌 作用やリンパ球の増殖作用などの薬理作用を有することは知 られている(特開平2-48534号公報参照)。

しかしながら、これら化合物の眼科領域についての報告は ほとんどなされていない。

15 本発明者等はラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼの新しい薬理作用を見つけ、眼科領域へ応用することを種々検討した結果、これらの化合物が優れた角膜実質細胞増殖促進作用を有し、角膜障害治療剤として有用であることを見い出した。

20 発明の開示

本発明は、ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼを有効成分として含む角膜障害治療剤を提供するものである。

ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼは通常ヒト 25 や牛などの動物の分泌物たとえば乳や涙液から得られる。し 10

たがって、これらは安全性の点では全く問題ない。

本発明者等はラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼの新しい薬理作用を見出すべく研究し、眼科領域についての応用を鋭意検討した結果、これらの化合物が優れた角膜実質細胞増殖促進作用を有し、角膜障害治療剤となることを見い出した。

ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼが角膜実質 細胞に対し増殖促進効果があるかどうかを調べるため、in vitro でのウサギ培養角膜実質細胞に対する作用とin vivo でのアルカリバーン角膜炎に対する作用を調べた。

詳細なデータは薬理試験の項で示すが、ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼは有意に角膜実質細胞の増殖を促進した。

この結果はラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼ 15 が角膜潰瘍、角膜炎、眼手術等により引き起こされる各種の 角膜障害に対する治療剤として有用なものであることを示し ている。

ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼは 経口投与、非経口投与のいずれでも投与することができるが 点眼剤として投与することが好ましい。

本発明の角膜障害治療剤においては、ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼをそれぞれ単独に用いても、またはこれらを併用してもよい。

ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼの 25 投与量は症状や年齢、剤型等によって決められるが、点眼剤 Ŀ

の例でいえば $0.01\sim3.0\%$ (重量/重量)の濃度が好ましい。

ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼの 製剤化は公知の方法を用いて行なわれる。たとえば点眼剤は ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼに必 要に応じて等張化剤、緩衝剤、防腐剤、pH調整剤等の通常 用いられる添加剤を加えて調製すれば良い。

発明を実施するための最良の形態 以下に処方の例をいくつか示す。

10. 処方例

処方1 (100ml中)

ラクトフェリン

0.5g

塩化ナトリウム

0.9g

滅菌精製水

適量

15 処方2(100回中)

ラクトパーオキシダーゼ

0.5g

塩化ナトリウム

0.9g

滅菌精製水

適量

処方3(100回中)

20 ラクトフェリン

0.25g

ラクトパーオキシダーゼ

0.25g

塩化ナトリウム

0.9g

滅菌精製水

適量

薬理試験

25 ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼが角膜実質

細胞に対し増殖促進効果があるかどうかを調べるため、in vitro でのウサギ培養角膜実質細胞に対する作用とin vivo でのアルカリバーン角膜炎に対する作用を調べた。

- 1) ウサギ培養角膜実質細胞に対する作用
- 5 ウサギ培養角膜実質細胞を用い、 ³H ーチミジンの細胞内 への取り込み量を指標としてラクトフェリンおよびラクトパ ーオキシダーゼの増殖促進効果を調べた。

(実験方法)

10 4 個のウサギ角膜実質細胞を、5容量%の牛胎仔血清を含有させたTC-199培養液(GIBCO 社製)に浮遊させこれを96ウェル平底カルチャープレート中でラクトフェリンもしくはラクトパーオキシダーゼとともに炭酸ガスインキュベーター中でCO25%で37℃で24時間培養した。その後、³Hーチミジン(AMBRSHAM社製)を添加し、さらに37℃で24時間培養を行なった後、細胞中に取り込まれた³Hーチミジンの放射活性を液体シンチレーションカウンターを用いて測定した。

(結果)

得られた結果を表1に示す。

表1:培養角膜実質細胞の増殖に対するラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼの効果

	薬物	³ H−チミジン	増殖促進率
		の取り込み量	(%)
5		$(\times 1 0^4 \text{ dpm})$	
	コントロール	13.16	
	ラクトフェリン 30μg/ml	25.98	974
	100 μ g/ml	35.41	169.1
	300 µ g/m1	38.78	194.7
10	1000 μ g/ml	42.37	222.0
	ラクトパーオキ 30μg/ml	19.05	44.8
	シダーゼ 100 μ g/ml	23.87	81.4
	300 μ g/m l	26.53	101.6
	1000 μ g/ml	26.57	101.9

- 15 表1からわかるように、ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼは濃度依存的に角膜実質細胞の増殖を有意に促進した。
 - 2) アルカリバーン角膜炎に対する作用

in vivoでの効果を確認するため、ウサギでのアルカリバ 20 - ン角膜炎に対するラクトフェリンおよびラクトパーオキシ ダーゼの効果を調べた。

(実験方法)

1 Nの水酸化ナトリウム水溶液に浸した円形口紙(直径 5 mm)を1.5分間ウサギの角膜上に置き、角膜炎を惹起せし25 め、生理食塩液にて洗浄を行なった。角膜炎惹起直後から1

時間間隔で1日10回、生理食塩液に溶解した0.5重量%のラクトフェリンまたはラクトパーオキシダーゼ点眼剤を点眼した。13日間連続して点眼した後、角膜実質細胞の病理組織学的検査を行なった。

5 なお、コントロールとして生理食塩液を点眼した。 (結果)

下記のスコア表に従って評価を下した。

スコア表

	0 点	角膜の実質細胞の再生が全く見られない
10	0.5点	角膜の実質細胞の再生が極く軽度のもの
	1点	角膜の実質細胞の再生が軽度のもの
	2点	角膜の実質細胞の再生が中等度のもの
	3 点	角膜の実質細胞の再生が高度のもの

得られた結果を表2に示した。なお、各々のスコアは8眼 15 のスコアの合計で表した。

表 2

	薬 物	スコア
	コントロール	9.5点
	ラクトフェリン	12.5点
0	ラクトパーオキシダーゼ	16.0点

この結果は、in vivo試験においてラクトフェリンまたは ラクトパーオキシダーゼが角膜実質細胞の再生を有意に促進 していることを明らかに示している。

産業上の利用可能性

25 本発明は、ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキ

- 7 -

シダーゼを有効成分として含む優れた角膜障害治療剤を提供 するものである。

5

10

15

請求の範囲

- ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼを有効成分として含む角膜障害治療剤。
- 2. ラクトフェリンを有効成分として含む角膜障害治療剤。
- 5 3. ラクトパーオキシダーゼを有効成分として含む角膜障害 治療剤。
 - 4. 該有効成分を点眼剤の形態で含む請求の範囲1~3の内 いずれか1の角膜障害治療剤。
 - 5. 該有効成分の濃度が 0. 01~3. 0% (重量/重量)
- 10 の範囲にある請求の範囲4による角膜障害治療剤。
 - 6. ラクトフェリンおよびラクトパーオキシダーゼを有効成分として投与することからなる角膜障害治療方法。
 - 7. ラクトフェリンを有効成分として投与することからなる 角膜障害治療方法。
- 15 8. ラクトパーオキシダーゼを有効成分として投与すること からなる角膜障害治療方法。
 - 9. 該有効成分を点眼投与する請求の範囲 6~8の内いずれ か1の角膜障害治療方法。
 - 10. ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダー
- 20 ゼの濃度が 0.01~3.0% (重量/重量)の範囲にある点眼剤を投与することからなる角膜障害治療方法。
 - 11. ラクトフェリンおよび/またはラクトパーオキシダーゼの角膜障害治療剤としての使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

international Application No PCT/JP91/01539

LCLASS	RIFICATIO	N OF SUBJECT	MATTE	P (If cov	oral classi	fication	evmbole en	nb. Indica	to all) 6		<u></u>	
		onal Patent Class								·	·	
	. cı ⁵											
// CIELD	S SEARCI	rn.										
11. PIELO	J JEAROI	120		Minimum	Docume	ntation	Searched 7					
Classificati	on System						ication Symb	ols	·			
					•							
IP	С	A61K37	/14,	50								
							nimum Docu cluded in the		rched s			
III. DOCL	MENTS C	ONSIDERED T	O BE RE	LEVANT	.							
Category *	Citat	ion of Document,	11 with Inc	lication, v	where app	ropriat	e, of the relev	ant passa	Jes ³²	Relevant	to Claim	No. 13
Y		chimica e								Ī	1-11	
_	Vol	715, No					,					
Y	JP, A, 02-48534 (Societe Bio Cera S.A.), 1-11 February 19, 1990 (19. 02. 90), Column of claim											
				٠.	. • .							
		of cited document					later docume priority date					
		ing the general si e of particular rele		art which	n is not .		understand t	he principl	e or theory	underlying	the inve	ntion
"E" earl		nt but published o		the interr	national	"X"	document of be considere inventive ster	d novel o				
whi	ch is cited	h may throw dou to establish the p special reason (a	ublication	date of	m(s) or another	"Y"	document of be considere	particular i d to involv	e an invent	ive step wh	en the do	cument
"O" doc	ument refer	ring to an oral dis			ition or		ls combined combination	being obvi	ous to a pe	rson skille		
"P" doc		shed prior to the i		al filing d	late but	"&"	document me	mber of th	ne same pa	tent family		
IV. CERT	IFICATIO	1										
Date of th	e Actual Co	mpletion of the in	ternationa	Search		Date	of Mailing of	this Inter	national Se	arch Repor	1	
		3, 1992	(03.	02.	92)	<u> </u>	bruary			(12.	02.	92)
	nal Searchin	•				Sign	ature of Auth	orized Off	icer			
Japanese Patent Office												

						•				国際	出賦者			/JP	9 1	/ 0	153	9
1. 発明	の属するが	分野の分類	Ą															
国際特許	分類 (IPC)	Int.	, C.	L ³	•								•					
		A 6 1	K	3 7	/1	4,	5 0)										
17. 田島	調査を行っ	た分野																
			週	査	を	行	2	た	最	小	限	資	料					
分類	体 系						分	類	12	号						-		·
* 10	C	A 6 1	ı K	27	/1	4	5.0)										
I P		AU	1 12	.	•		•											
			16	小月	資料	以	<u>ላ</u> ወያ	译料:	で周	をを	丁っさ	266	D					
TH 88:	iする技術!	- 間子よて	7#								 ,							
引用文献の カテゴナー 米		文献名 2		- ቋ ₹σ	無可	A: 88;	油する	<u> </u>	n.	その日	海市	る筒	Fr Ø	多 示		請求	の範囲	の番号
3777- T	31/10/	ABA 2				~ (~,				-								
Y	Biocl	himic	2 8	e t	B	iop	hу	s i	c a	Ac	ta,						1 – 1	1
	第71	5卷,	第 l	- 号,	. (1 9	8 2	2),	p.	1 1	6 –	1 2	O					
Y	JP.	. 02	- 4	8 !	53	4 (ソシ	ノエ	テ	۲;	才	セラ	,	= ;	ス.		1 – 1	1
*	7).																•	
•	19. 2					9.	0 2	. 9	0)	•								
•	特許請	求の範	曲	の珠	l													
						•												
!																1		
						•												•
	<u> </u>														. A. ===	<u> </u>		111
	(献のカテ : :関連のある:		٠,٠	般的	技術水	単を元	ネナも の		T] [国際出	戦日メ 盾する	は使っ	を日々 ではカ)使に cく、	公表	されたメ の原理又	く献であ くは理論	って出 の理解
「E」先行	文献ではあ	るが、国際	超出	日月日	K 公	皮され	にたもの	D	- 0	りため	尼引用	する	ЬØ					
「L」優先 若し	権主張に疑いない。	義を提起す 別な理由を	る文	献义に するた	は他のこ	又献の 引用す	発行し	財	į,	見性又	は進歩	性が	といと	考え	.5ħ	るもの)みで発	
(理	由を付す) による関示							r	YJ	おと関	連のあ	る文	はでき	って	、当	族文献と ある組名	:他の! させによ	以上のって進
「P」国際	RELIGION A E出願日前で	、沈州、四、かつ優先	を権の	主張の	基礎	となる	出題の	D	ž	を性が	ないと	考え	られる	600	•		, -,	
80	後に公表さ	れた文献							&) [引一パ	テント	ファ	ミリー	-の文 	献			
N. E	:	Œ								·								
国際調査を	完了した日	_							国際調	查報告	の発	苦日		4	_	00	~ ~	
	0 3	. 02	. 9	2											۷.۱	02.	92	
国際調査機	l Ø						•	1	権限の	ある事	具					4 C	8 3	1 7
В	本国特	許庁()	ISA,	/JP)	1			4	持許	庁镏	查官	3	.1	,	kria	=	<u>ا ؛</u> وف	
	., 19			,]				-	小	1	卯	Œ	Ż	•